



(43) 国際公開日 2004 年1 月22 日 (22.01.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/007758 A1

(51) 国際特許分類⁷: **C12Q 1/02**, C12N 15/09, A61K 45/00, G01N 33/53, 33/566

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/008621

(22) 国際出願日:

2003 年7 月7 日 (07.07.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2002-203901 2002年7月12日(12.07.2002) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 藤沢薬品工業株式会社 (FUJISAWA PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]: 〒541-8514 大阪府 大阪市中央区道修町3丁目4番7号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 藤村 高穂 (FU-JIMURA, Takao) [JP/JP]; 〒541-8514 大阪府大阪市中央区道修町3丁目4番7号 藤沢薬品工業株式会社内 Osaka (JP). 森泰克 (MORI, Hiroaki) [JP/JP]; 〒541-8514 大阪府大阪市中央区道修町3丁目4番7号 藤沢薬品工業株式会社内 Osaka (JP). 義澤克彦(YOSHIZAWA, Katsuhiko) [JP/JP]; 〒541-8514 大阪府大阪市中央区道修町3丁目4番7号 藤沢薬品工業株式会社内 Osaka (JP). 高田葉子 (TAKADA, Yoko) [JP/JP]; 〒541-8514 大阪府大阪市中央区道修町3丁目4番7号 藤沢薬品工業株式会社内 Osaka (JP). 荒森一朗 (ARAMORI, Ichiro) [JP/JP]; 〒541-8514 大阪府大阪市中央区道修町3丁目4番7号 藤沢薬品工業株式会社内 Osaka (JP). 松岡秀明 (MATSUOKA, Hideaki)

[JP/JP]; 〒541-8514 大阪府 大阪市 中央区道修町 3 丁目 4 番 7 号 藤沢薬品工業株式会社内 Osaka (JP). 宇波明 (UNAMI,Akira) [JP/JP]; 〒541-8514 大阪府 大阪市中央区道修町 3 丁目 4 番 7 号 藤沢薬品工業株式会社内 Osaka (JP). 能登貴久 (NOTO,Takahisa) [JP/JP]; 〒541-8514 大阪府 大阪市中央区道修町 3 丁目 4 番 7 号 藤沢薬品工業株式会社内 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 田伏 英治 (TABUSHI, Eiji); 〒532-8514 大阪府 大阪市 淀川区加島 2 丁目 1 番 6 号 藤沢薬品工業株式会社 大阪工場内 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: NOVEL METHOD OF SELECTING IMMUNOSUPPRESSANT HAVING LITTLE THROMBOCYTOPENIC EFFECT

(54) 発明の名称: 血小板減少作用の少ない免疫抑制剤の新規選択方法

(57) Abstract: A novel method of selecting an immunosuppressant having little thrombocytopenic effect. Namely, a method of conveniently selecting a compound showing a potent immunosuppressive effect with little thrombocytopenic side effect which comprises measuring the IL-2 transcriptional regulation activity of test cells having an IL-2 reporter gene transferred thereinto in the coexistence of a test substance, on the other hand, measuring the GATA-1 transcriptional regulation activity of test cells having a GATA-1 reporter gene transferred thereinto in the coexistence of the test substance, and then comparing the transcriptional regulation activities of both test cells to each other.

(57) 要約: 本発明は、血小板減少作用の少ない免疫抑制剤の新規選択方法に関する。本発明は、IL-2レポーター遺伝子を導入した試験用細胞を被験物質と共存させて当該試験用細胞におけるIL-2転写抑制活性を測定し、一方、GATA-1レポーター遺伝子を導入した試験用細胞を被験物質と共存させて当該試験用細胞におけるGATA-1転写抑制活性を測定し、両者の転写抑制活性を比較することにより、強い免疫抑制活性を示しながら、血小板減少の副作用が少ない化合物を簡便に選択する方法を提供した。

